VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT LUF DEM GEBIET DES PATENTY ENS





INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 1998/G026 PCT		die Übermittlung des internationalen Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit nder Punkt 5				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)				
PCT/EP 99/07277	CT/EP 99/ 07277 (Tag/Monat/Jahr) 01/10/1999 02/10/1998					
Anmelder						
TICONÀ GMBH et al.						
Dieser internationale Recherchenbericht wurde von der Internationalen Recherchenbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Internationalen Büro übermittelt.						
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jev	aßt insgesamt <u>2</u> Blätter. weils eine Kopie der in diesem Bericht genannter	n Unterlagen zum Stand der Technik bei.				
Grundlage des Berichts						
	rnationale Recherche auf der Grundlage der inte gereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts					
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörde ei durchgeführt worden.	ngereichten Übersetzung der internationalen				
	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Seguenzprotokolls durchgeführt worden, das	Aminosäuresequenz ist die internationale				
l —	Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das in der internationalen Anmeldung in Schrifficher Form enthalten ist.					
zusammen mit der internation	zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.					
	bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.					
bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	hträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotok im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgele	coll nicht über den Offenbarungsgehalt der gt.				
Die Erklärung, daß die in co wurde vorgelegt.	mputerlesbarer Form erfaßten Informationen de	m schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,				
2. Bestimmte Ansprüche hat	oen sich als nicht recherchierbar erwiesen (s	iehe Feld I).				
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).					
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin	dung					
X wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut genehmigt.					
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:					
÷						
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung						
wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt. wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.						
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen is	st mit der Zusammenfassung zu veröffentlichen:	Abb. Nr				
wie vom Anmelder vorgesch	lagen	X keine der Abb.				
weil der Anmelder selbst kei	ne Abbildung vorgeschlagen hat.					
weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.						

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
SCT/EP 99/07277

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMEL IPK 7 B32B25/08 GEGENSTANDES 29C45/16

C08L53/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 7 \quad B32B \quad B29C \quad C08L$

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

		T
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 837 097 A (ADVANCED ELASTOMER SYSTEMS) 22. April 1998 (1998-04-22) Seite 7, Zeile 54 -Seite 8, Zeile 56; Ansprüche	1,2,5
A	DE 44 34 656 C (SIDLER GMBH & CO) 4. April 1996 (1996-04-04) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-4	1-4,6-10
A	DE 44 39 766 C (HOECHST AG) 4. April 1996 (1996-04-04) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche	1-4,6-10
Α	EP 0 835 898 A (TICONA GMBH) 15. April 1998 (1998-04-15) Ansprüche	1-4,10

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseßben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
1. Februar 2000	10/02/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europāisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Pamies Olle, S

Siehe Anhang Patentfamilie

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

	document earch report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 08	37097	4	22-04-1998	DE JP US	69603734 D 10130362 A 5852118 A	16-09-1999 19-05-1998 22-12-1998
DE 44	34656 (C	04-04-1996	NONE		
DE 44	39766 (· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	04-04-1996	EP JP US	0710539 A 8258079 A 5977266 A	08-05-1996 08-10-1996 02-11-1999
EP 08	35898 <i>I</i>	A	15-04-1998	DE JP	19641904 A 10130459 A	16-04-1998 19-05-1998



From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT		To: TICONA GMBH				
NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES		Patent- und Lizenzabreitung GmbH / Pate Lyoner Strasse 38 D-60528 Frankfurt				
(PCT Rule 47.1(c), first se	1 TIC	ona		Eing.: 1	9. APR. 2000	
Date of mailing (day/month/year)	- Datene	fassung -		ablage	n Der	
13 April 2000 (13.04.00)	Fingabe:	PUB		O Vert. I	is Very Janeer	eb
Applicant's or agent's file reference .1998/G026 PCT	1 9	.04.00.	IMPO	RTANT N		21
International application No.	International filing da	ite (day/month/yea	ar) Prio	rity date (da	y/month/year)	
PCT/EP99/07277	01 October 19	999 (01.10.99)		02 Octobe	er 1998 (02.10	.98)
≪Applicant TICONA GMBH et al			•			

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: JP.KR.US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

CZ.EP.PL.RU

:: :

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 13 April 2000 (13.04.00) under No. WO 00/20204

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau f WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer J. Zahra
Facsimile No. (41-22) 740.14.35	Telephone No. (41-22) 338.83.38

VERTRAG ÜBER [15] INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM EBIET DES PATENTWESE

PCT

REC'D 0 2 JUN 2000

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSEERCHT PCT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

((Artikel 36 und Rege	1 /U PC	')
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 1998/G026 PCT	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteil vorläufigen	ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)
Tog Monat / Tag Monat / Tag Monat / Tag Monat / Tag / Mona			Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
	ternationales Aktenzeichen 02/10/1998		
PCT/EP99/07277			
Internationale Patentklassification (IPK) oder n B32B25/08	authaie Nassiinastor end ii.		
Anmelder			
TICONA GMBH et al.			
Dieser internationale vorläufige Prüf Behörde erstellt und wird dem Anme	ungsbericht wurde von der mit elder gemäß Artikel 36 übermit	der internati elt.	onale vorläufigen Prüfung beauftragt
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt			1
 Außerdem liegen dem Bericht Aund/oder Zeichnungen, die geä Behörde vorgenommenen Bericht 	ANLAGEN bei; dabei handelt e indert wurden und diesem Beri chtigungen (siehe Regel 70.16	s sich um Bl cht zugrunde und Abschr	ätter mit Beschreibungen, Ansprüch n e liegen, und/oder Blätter mit vor dies r nitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese Anlagen umfassen insgesam	•		
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu I⊠ Grundlage des Bericht II □ Priorität	s	- designable T	stigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
III Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuneit, emi	ngerische i e	itigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV ☐ MangeInde Einheitlich V ☒ Begründete Feststellu gewerbliche Anwendb	keit der Enindung ng nach Artikel 35(2) hinsichtlic arkeit; Unterlagen und Erklärur	h der Neuhe ngen zur Stü	eit, der erfinderische Tätigkeit und der tzung dieser Feststellung
VI D Bestimmte angeführte			
VII 🛛 Bestimmte Mängel de	r internationalen Anmeldung		
VIII Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen Anmelo	lung	
Datum der Einreichung des Antrags	Datu	m der Fertigst	ellung dieses Berichts
13/04/2000	30.09	5.2000	
Name und Postanschrift der mit der internat Prüfung beauftragten Behörde:	tionalen vorläufigen Bevo	ollmächtigter B	ediensteter
Europäisches Patentamt		ebrecht, D	The state of the s
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 5236 Fax: +49 89 2399 - 4465	Dal abunda oc	Nr. +49 89 23	99 8168



1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach

1.	Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):					
	Beschreibung, Seiten:					
	1-21 ursprünglie	he Fassung				
	Patentansprüche, Nr.:	•				
	1-12 ursprüngli	che Fassung				
2.	Aufgrund der Änderungen sind fo	gende Unterlagen fortgefallen:				
	☐ Beschreibung, Seiten:					
	☐ Ansprüche, Nr.:					
	☐ Zeichnungen, Blatt:					
3.	 Dieser Bericht ist ohne Berü- angegebenen Gründen nach eingereichten Fassung hina 	ksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich isgehen (Regel 70.2(c)):				
4	. Etwaige zusätzliche Bemerkunge	n:				
٧	 Begründete Feststellung nach gewerblichen Anwendbarkeit; 	Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung				
1	. Feststellung					
	Neuheit (N)	Ja: Ansprüche 1-12 Nein: Ansprüche				
	Erfinderische Tätigkeit (ET)	Ja: Ansprüche 1-12 Nein: Ansprüche				
	Gewerbliche Anwendbarkeit (G/	n) Ja: Ansprüche 1-12 Nein: Ansprüche				
	o Unterlagen und Erklättingen					

Unterlagen und Erklärungen

si h Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

- D1: EP-A-0 837 097 (ADVANCED ELASTOMER SYSTEMS) 22. April 1998
- D2: DE 44 34 656 C (SIDLER GMBH & CO) 4. April 1996
- D3: DE 44 39 766 C (HOECHST AG) 4. April 1996
- D4: EP-A-0 835 898 (TICONA GMBH) 15. April 1998
- V. Der Gegenstand der Ansprüche 1 und 10 entspricht offensichtlich den Erfordernissen des Artikels 33(1)-(3) PCT.
- Anspruch 1 definiert Verbundkörper aus Polyacetal und einem Compound, welches 20-85 Gew% Styrol-Olefin-Blockcopolymer, aufgebaut aus steifen Styrol-Endblöcken und flexiblen Olefin-Mittelblöcken, und 15-70 Gew% nicht-olefinisches Thermoplastmaterial, sowie mindestens jeweils 5 bis 200 Gewichtsteile Weichmacheröl und/oder anorg. Füllstoff pro 100 Gewichtsteile Styrol-Olefin-Blockcopolymer enthält, und eine Härte von 30 - 90 Shore A aufweist.
- 2. D1 beschreibt Blockcopolymere von Polyolefinen mit Polyurethanen, Copolyestern oder Copolyamiden und deren Verwendung zur Verbesserung der Kompatibilität von polaren/nicht-polaren thermoplastischen Elastomeren (TPE) und z.B. Polyacetalen in entsprechenden Mischungen. Das Blockcopolymer enthält (a) ein chemisch modifiziertes Polyolefin, (b) ein thermoplastisches Polyurethan, Copolyester oder Copolyamid, sowie (c) ein Kupplungsagenz. Verbundkörper werden nicht in D1 beschrieben. Ein Compound, wie in der vorliegenden Anmeldung gefordert, wird weder beschrieben noch nahegelegt.

D2 beschreibt im Zwei-Komponenten-Spritzverfahren hergestellte Verbundkörper. Der Korpus besteht vorzugsweise u.a. aus Polyacetalen, die gummielastische Beschichtung aus thermoplastischen Elastomeren. Die in dieser Anmeldung verwendeten modifizierten Sytrol-Olefin-Elastomere werden weder beschrieben noch nahegelegt.

D3 beschreibt ebenfalls Verbundkörper aus Polyacetalen. Die Beschichtungen sind hier jedoch aus Nitrilkautschuk, schwefelhaltigen Kautschuk oder Silikonkautschuk hergestellt. Die in dieser Anmeldung verwendeten modifizierten

Sytrol-Olefin-Elastomere werden weder beschrieben noch nahegelegt.

D4 beschreibt Thermoplast-Gummi-Verbundkörper aus thermoplastischem Polymer (insbesondere Polyacetale) und einer Komponente, welche Kautschuk-Copolymerisat, Füllstoff und Vernetzer enthält. Die in dieser Anmeldung verwendeten modifizierten Sytrol-Olefin-Elastomere werden weder beschrieben noch nahegelegt.

VII. Die in der Anmeldung auf Seite 3, Zeile 6 genannte Veröffentlichungsnummer wurde nicht durch die korrekte Nummer (DE-A-19641904) ersetzt.

RECEIVING OFFICE REQUEST FORM 1998/G-026 (4) pages ANTRAG

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.

PCT/EP / 0 7 2 7 7 Internationales Aktenzeichen				
0 1 0 CT 1999 Internationales Anmeldedatum				
EUROPEAN PATENT OFFICE PCT INTERNATIONAL APPLICATION Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"				

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht)

	(max. 12 Leichen)	1998/G026 PCT			
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG					
Verbundkörper aus Polyacetal und Styrol-Olefin-Elastomeren					
Feld Nr. II ANMELDER					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen voll Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebe Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anm Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	ständige amtliche Bezeichnung n. Der in diesem Feld in der elders, sofern nachstehend kein	Diese Person ist gleichzeitig Erfinder			
Ticona GmbH An der B43		Telefonnr.: 069-305-5792			
D-65451 Keisterbach Deutschland		Telefaxnr.: 069-305-30786			
		Fernschreibnr.:			
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Sta	at): DE			
		nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten			
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEI	TERE) ERFINDER				
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vol Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebe Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Ann Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) ZIEGLER, Ursula Henry-Moisand-Straße 40 55130 Mainz Deutschland	lständige amtliche Bezeichnung. n. Der in diesem Feld in der velders, sofern nachstehend kein	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden			
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (St	Angaben nicht nötig.) aut): DE			
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmung für folgende Staaten: alle Bestimmung der Vereinigten der Vereinigten	sstaaten mit Ausnahme X Staaten von Amerika	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten			
X Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem Fortsetzungsblatt angegeben.					
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER; ODER ZUSTELLANSCHRIFT					
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eig	für den (die) Anmelder enschaft zu handeln als:	Anwalt gemeinsamer Vertreter.			
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen P. Bezeichnung, Bei der Anschrift sind die Postlei anzugeben.)	ersonen vollständige amtliche izahl und der Name des Staats	Teleforur.: 069-305-5792			
Ticona GmbH		Telefaxur.: 069-305-30786			
Patent- und Lizenzabteilung, Lyoner Str. 38					
D-60528 Frankfurt am Main		Fernschreibnr.:			
Deutschland		<u> </u>			
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.	kein Anwalt oder gemeinsa	mer Vertreter bestellt ist und statt dessen im			

2

Blatt Nr. . . .

Fortsetzung von Feld Nr. III LITERE ANMELDER UN	ND/ODER (WEITERE) ERFINDER
Wird keines der folgenden Felder benutzi, so sol	lte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen volls Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anme Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) KURZ, Klaus Rudolf-Breitscheid-Straße 2a 65451 Kelsterbach Deutschland	
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungstraaten: alle Bestimmungstraaten alle	sstaaten mit Ausnahme X nur die Vereinigten die im Zusatzfeld
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen voll Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebei Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Annu Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) REIL, Frank Troppauer Straße 5b 64579 Gernsheim Deutschland	n 1 MP m dietem Peid in der Diece Descon ict.
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Personist Anmelder alle Bestimmung für folgende Staaten: alle Bestimmung der Vereinigten	sstaaten mit Ausnahme X nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen voi Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebe Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Ann Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) SCHMIDT, Fritz Johann-Strauß-Str. 18 84478 Waldkraiburg Deutschland	Diese Person ist: Diese Person ist: In Anmelder Anmelder und Erfinder In ur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmung der Vereinigten	staaten mit Ausnahme X nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vo Bei der Anschrift sind die Pastleitzahl und der Name des Staats anzugeb. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Ans Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) HERBST, Rudi Brunhuberstr. 9 83512 Wasserburg Deutschland	Diese Person ist: nur Anmelder X Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsstaaten alle Bestimmungsstaaten der Vereinigter	ngsstaaten mit Ausnahme Staaten von Amerika Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf	einem zusätzlichen F rtsetzungsblatt angegeben.

***.....

Blatt Nr.

	Feld Nr. V BESTIMMUNG STAATEN									
Die folg	enden I	Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgenom	men (b	itte die	e entsprechenden Kästchen ankreuzen; wenigstens ein Kästchen					
muo ant	rales l	t werden): Patent			·					
	Regionales Patent AP ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenia, LS Lesoth, MW Malawi, SD Sudan, SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist									
	EA	Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidsch Moldau, RU Russische Föderation, TJ Tadschikistan. Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT ist	an, B TM 1	Y Bel	arus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik					
×	EP	Europäisches Patent: AT Österreich, BE Bel DE Deutschland, DK Dänemark, ES Spanien, FI Finnla	gien, ind. F	R Frai	kreich, GB Vereinigtes Königreich, GR Griechenland,					
		der Vertragsstaat des Europäischen Patentübereinkor	nmen	s und e						
	CA CARY DAVIS DE DE LE PRESENTA CE Zantala Cilla del Descrito CO Venno CI Chia dilucia									
Natio	nales	Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Ve								
		Albanien			Lesotho					
Ħ	AM	Armenien		LT	Litauen					
$\overline{\Box}$	AT	Österreich			Luxemburg					
$\overline{}$	AU	Australien		LV	Lettland					
\Box		Aserbaidschan		MD	Republik Moldau					
		Bosnien-Herzegowina			Madagaskar					
	BB	Barbados	$\overline{\Box}$		Die ehemalige jugoslawische Republik					
H		Bulgarien	_		Mazedonien					
		Brasilien		MN	Mongolei					
=			ă		Malawi					
	CA	Belarus Kanada	H		Mexiko					
		und LI Schweiz und Liechtenstein			Norwegen					
		China	H		Neuseeland					
					Polen					
	CU			PT	Portugal					
Z	CZ	Tschechische Republik		RO	Rumänien					
	DE	Deutschland		RU	Russische Föderation					
		Dānemark			Sudan					
	EE	Estland		SD	Schweden					
	ES	Spanien								
	FI	Finnland		SG	Singapur Slowenien					
	GB	Vereinigtes Königreich		SI						
	GD				Slowakei					
	GE				Sierra Leone					
		Ghana		TJ	Tadschikistan					
		[Gambia		TM	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •					
		Kroatien		TR	Türkei					
	HU	Ungarn	Ш	TT	Trinidad und Tobago					
	D	Indonesien		UA						
	几	Israel			Uganda					
	IN	Indien	凶	US	Vereinigte Staaten von Amerika					
물	IS	Island								
	JP	Japan			Usbekistan					
	KE				Vietnam					
	KC	Kirgisistan			Jugoslawien					
	KP	Demokratische Volksrepublik Korea		ZW	Simbabwe					
			Käs	tchen	für die Bestimmung von Staaten (für die Zwecke eines					
		Republik Korea	nati	onale	n Patents), die dem PCT nach der Veröffentlichung omblatts beigetreten sind:					
	K2	Kasachstan	ores		Vorcinista arabische Emirate					
	LC	Saint Lucia		. ÷ y.	Cadadala					
	LK	Sri Lanka			Sudatrika					
=		Liberia								
Er	klärn	ng bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich	zu d	len ob	en genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach					
ם ו	1 4	O'A besty b such alle anderen nach dem P('I' 711/20010	PR KE	·anmr	nimoen vot mit Alishanme det illi Zusaizielu genamilen					
Be	stimn	nungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind.	Der /	Anme	die vor Ablauf von 15 M. naten ab dem Prioritätsdatum					
dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Bestimmung, die vor Ablauf von 15 M naten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)										
er	folgt d	urch die Einreichung einer Mittellung, in der diese B Stimmerschühr – Die Bestätimme mus heim Anmelde:	estimi amt in	nung nerha	angegeben wird, und die Zaniung der besummungs- und Ib der Frist von 15 Monaten eingehen.)					
<u> </u>	der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)									

Siehe Anmerkungen zu diesem Antragsformular

Feld Nr. VI PRIORITÄTS	ANSPRUCH	☐ Weiter	re Prioritatsansprüche sind	im Zusatzfeld angegeben.			
Anmeldedatum	Aktenzeichen der früheren Anmeldung	Ist die frühere Anmeldung eine:					
der früheren Anmeldung (Tag/Monat)	der Fruneren Annieldung	national Anmeldung: Staat	internationale Anmeldung: Anmeldeamt				
Zeile (I) 02. Oktober 1998 02.10.98)	19845235.7	DE					
Zeile (2)							
Zeile (3)							
hezeichneten früheren Ann	en ist(sind), das für die Zwec meldung um eine ARIPO-Anm	dem internationalen Büro ke dieser internationalen d seldung handelt, so muß in d	zu übermitteln (nur falls di Anmeldung Anmeldeamt ist) Iem Zusatzfeld mindestens eir	e frühere Anmeldung(en) bei i Staat angegeben werden, der meldung eingereicht wurde.			
	ONALE RECHERCHEN	<u> </u>	<u> </u>				
Wahl der internationalen Recherc (falls zwei oder mehr als zwei in behörden für die Ausführung der i zuständig sind, geben Sie die von Ih der Zweibuchstaben-Code kann ben ISA/	ternationale Recherchen frü nternationalen Recherche bed nen gewählte Behörde an:	etreg suf Nutzung der Erg ihere Recherche (falls eine) amrogt oder von ihr durchg atum (Tag/Monat/Jahr)	frühere Recherche bei der inte	erche: Bezugnahme auf diese mationalen Recherchenbehörde Staat (oder regionales Ams)			
Feld Nr. VIII KONTROLL	ISTE; EINREICHUNGS	SSPRACHE					
Diese internationale Anmeldur die folgende Anzahl von Blätt	٠ ,	ionalen Anmeldung liege r die Gebührenberechnur	en die nachstehend angekr	euzten Unterlagen bei:			
Antrag : 4	. I Ed Diam.im	erte unterzeichnete Vollr					
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) : 21	I T		nach ht; Aktenzeichen (falls vo	rhanden):			
Ansprüche : 3	4 - 7	dung für das Fehlen eine	r Unterschrift				
Zusammenfassung : 1	5. ☐ Priorităt	tsbeleg(e), in Feld Nr. V e Zeilennummer gekenn	7 durch				
Zeichnungen :	_	· ·	Anmeldung in die folgen	de Sprache:			
Sequenzprotokollteil der Beschreibung :		_		derem biologischen Material			
	·	•	de und/oder Aminosäuren	in computerlesbarer Form			
Blattzahl insgesamt : 25 Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung	9. Li Sonsug	e (einzeln aufführen): prache, in der die nternstionale Anmeldung					
veröffentlicht werden solf (Nr.):		ingereicht wird:		-			
Feld Nr. IX UNTERSCHR	HIFT DES ANMELDERS	ODER DES ANWAL	TS n. undes ist anzweeben. soi	fern sich dies nicht eindeutig			
Der Name jeder unterzeichnen aus dem Antrag ergibt, in weld	cher Eigenschaft die Perso	on unterzeichnet.					
Ticona GmbH M. Disawi	5						
Dr. M. Ziseni	s			×.			
AVNr.: 3813	4	n Anmeldeamt auszuffil	en				
Datum des tatsächlichen E internationalen Anmeldung	ingangs dieser		1. 10. 99	2. Zeichnungen (
 Geändertes Eingangsdatum fristgerecht eingegangener zur Vervollständigung dies 	Unterlagen oder Zeichnu	ıngen		gangen:			
	ingangs der angef rderten			gegangen:			
Datum des fristgerechten Ei Richtigstellungen nach Art	ikel II(2) PCT:		Übermittlung des Recherc				

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 1998/G026 PCT	FOR FURTHER AC		ication of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date	e (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/EP99/07277	01 October 199	99 (01.10.99)	02 October 1998 (02.10.98)
International Patent Classification (IPC) o B32B 25/08, B29C 45/16, C0		I IPC	
Applicant	TICONA	GMBH	
Authority and is transmitted to the 2. This REPORT consists of a total This report is also accombeen amended and are the	of	including this cover a sheets of the descrip r sheets containing r	tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority
•	f a total ofs	heets.	-
IV Lack of unity of the control of t	nent of opinion with regard of invention ment under Article 35(2) with the supporting such	ith regard to novelty, statement	step and industrial applicability inventive step or industrial applicability;
Date of submission of the demand 13 April 2000 (13.	04 00)	Date of completion	of this report May 2000 (30.05.2000)
Name and mailing address of the IPEA/I		Authorized officer	
Facsimile No.		Telenhone No.	



International application No.

PCT/EP99/07277

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT I. Basis of the report 1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.): the international application as originally filed. the description, pages 1-21, as originally filed, pages ______, filed with the demand, pages _____, filed with the letter of filed with the letter of pages __ Nos. 1-12 , as originally filed, the claims, , as amended under Article 19, Nos. ______, filed with the demand, _____, filed with the letter of _____, filed with the letter of sheets/fig ______, as originally filed, the drawings, sheets/fig _____, filed with the demand, sheets/fig _____, filed with the letter of _____ _____, filed with the letter of sheets/fig ____ 2. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages _____ the claims, Nos. the drawings, sheets/fig _____ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)). 4. Additional observations, if necessary:

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/07277

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1				
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-12	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-12	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-12	YES
		Claims		NO NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

- D1 = EP- \dot{A} -0 837 097 (ADVANCED ELASTOMER SYSTEMS), 22 April 1998;
- D2 = DE-C-44 34 656 (SIDLER GMBH & CO), 4 April 1996;
- D3 = DE-C-44 39 766 (HOECHST AG), 4 April 1996;
- D4 = EP-A-0 835 898 (TICONA GMBH), 15 April 1998.

The subject matter of Claims 1 and 10 apparently satisfies the requirements of PCT Article 33(1)-(3).

- 1. Claim 1 defines composite bodies made of polyacetal and a compound that contains 20-85 wt.% of styrene-olefin block copolymer composed of stiff styrene end blocks and flexible olefin middle blocks, and 15-70 wt.% of non-olefinic thermoplastic material, and at least 5 to 200 parts by weight of plactisizing oil and/or inorganic filler per 100 parts by weight styrene-olefin block copolymer and a Shore A hardness of 30-90.
- D1 describes polyolefin block copolymers with polyurethanes, copolyesters or copolyamides and

PCT/EP 99/07277

their use for improving the compatibility of polar/non-polar thermoplastic elastomers (TPE) and, for example, polyacetals in corresponding mixtures. The block copolymer contains (a) a chemically modified polyolefin, (b) a thermoplastic polyurethane, copolyester or copolyamide, and (c) a coupling agent. Composite bodies are not described in D1. A compound as called for in the present application is neither described nor suggested.

D2 describes composite bodies produced by means of two-component injection molding. The body consists preferably of polyacetals, inter alia, the rubber-elastic coating out of thermoplastic elastomers. The modified styrene-olefin elastomers used in this application are neither described nor suggested.

D3 also describes composite bodies made of polyacetalene. The coatings here however are made of nitrile rubber, sulfur-containing rubber or silicon rubber. The modified stryrol olefin elastomers used in this application are neither described nor suggested.

D4 describes thermoplastic rubber composite bodies made of thermoplastic polymer (in particular polyacetals) and a component that contains rubber copolymer, filler and cross-linking agent. The modified styrene-olefin elastomers used in this application are neither described nor suggested.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/07277

VII.	Certain	defects	in	the	international	80	plication
V 11.	Certain	GCICCES		****	HILL HALLONG		pc

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

The publication number mentioned in the application on page 3, line 6, has not been replaced with the correct number (DE-A-196 41 904).

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 00 3037

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblicher	nts mit Angabe, soweit on Teile	erforderlich,	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
х	EP 0 837 097 A (ADVA SYSTEMS) 22. April 1 * Seite 7, Zeile 54 Ansprüche *	NCED ELASTOMER 998 (1998-04-2	2)	,2,5	B32B25/08 B29C45/16 C08L53/02 C08J7/04
D,A	DE 44 34 656 C (SIDL 4. April 1996 (1996- * Ansprüche 1-4 *		1	4,6-10	
D,A	DE 44 39 766 C (HOEC 4. April 1996 (1996- * Ansprüche *		. 1	4,6-10	
A	EP 0 835 898 A (TICO 15. April 1998 (1998 * Ansprüche *		1	-4,10	
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)
					B32B .
					B29C C08L C08J
		·			
:					
					- ·
			-:		
Der vo	orliegende Recherchenbericht wurd	de für alle Patentansorüd	che erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum d			Prüter
	DEN HAAG	25. Apri	1 2002	Pam	ies Olle, S
X : von Y : von and A : tect	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKU besonderer Bedeutung allein betrachte besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung derselben Katego nnologischer Hintergrund	et intermet D: D: Drie L: a	nach dem Anmelde in der Anmeldung a aus anderen Gründ	edatum veröffer angeführtes Do den angeführtes	kument
O : nici P : Zwi	htschriftliche Offenbarung schenliteratur		Dokument	on recentability	o, a ver en sammenaes

1

- X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A : technologischer Hintergrund
 O : nichtschriftliche Offenbarung
 P : Zwischenliteratur

- nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument
- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie,übereinstimmendes Dokument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 00 3037

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

25-04-2002

	Im Recherchenbe eführtes Patentdo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfami	Datum der Veröffentlichung	
ÆŔ	0837097	A	22-04-1998	EP DE DE ES JP US	0837097 69603734 69603734 2136927 10130362 5852118	Α	22-04-1998 16-09-1999 27-04-2000 01-12-1999 19-05-1998 22-12-1998
∠DE	4434656	С	04-04-1996	DE	4434656	C1	04-04-1996
DE	4439766	c	04-04-1996	DE DE EP ES JP US US	4439766 59508451 0710539 2148400 8258079 6111029 6225416 5977266	C1 D1 A1 T3 A A B1	04-04-1996 13-07-2000 08-05-1996 16-10-2000 08-10-1996 29-08-2000 01-05-2001 02-11-1999
EP	0835898	A	15-04-1998	DE EP JP US	19641904 0835898 10130459 6057044	A1 A1 A A	16-04-1998 15-04-1998 19-05-1998 02-05-2000

VELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENT Internationales Büro

INTERNATIONALE ALMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

B32B 25/08, B29C 45/16, C08L 53/02

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/20204

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

13. April 2000 (13.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07277

(22) Internationales Anmeldedatum: 1. Oktober 1999 (01.10.99)

(81) Bestimmungsstaaten: CZ, JP, KR, PL, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

198 45 235.7

2. Oktober 1998 (02.10.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TICONA GMBH [DE/DE]; An der B43, D-65451 Kelsterbach (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ZIEGLER, Ursula [DE/DE]; Henry-Moisand-Strasse 40, D-55130 Mainz (DE). KURZ, Klaus [DE/DE]; Rudolf-Breitscheid-Strasse 2a, D-65451 Kelsterbach (DE). REIL, Frank [DE/DE]; Troppauer Strasse 5b, D-64579 Gernsheim (DE). SCHMIDT, Fritz [DE/DE]; Johann-Strauss-Strasse 18, D-84478 Waldkraiburg (DE). HERBST, Rudi [DE/DE]; Brunhuberstrasse 9, D-83512 Wasserburg (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

Express Mail mail number.

Date of Deposit

I hereby certify that this paper or fee is being deposited with the United States Postal Service: Expr. on healt Post Office to Assessed the constant STOFR 1 10 on the date singe end mains addressed to BOX

PCT, Commissioner for Patents, Weenington Late 2531

entition dozing to emen beining to be

(Signature of ele son mailing paper of fee)

(54) Title: COMPOSITE BODY MADE FROM POLYACETAL AND STYROL OLEFIN-ELASTOMERS

(54) Bezeichnung: VERBUNDKÖRPER AUS POLYACETAL UND STYROL-OLEFIN-ELASTOMEREN

(57) Abstract

Composite body made from polyacetal and at least one modified styrol olefin elastomer, containing, in relation to the weight of the modified styrol olefin elastomer, 15-70 % by weight of a non-olefinic thermoplastic material. The invention also relates to a method for producing said body, wherein a polyacetal molding part is initially shaped, a coating being subsequently applied thereon or a shaped part from the modified styrol olefin elastomers being injected thereto, wherein the polyacetal is adhesively attached to the modified styrol olefin elastomers.

(57) Zusammenfassung

Verbundkörper aus Polyacetal und mindestens einem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, welches 15 bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, nicht-olefinisches Thermoplastmaterial enthält, sowie ein Verfahren zu dessen Herstellung, wobei erst ein Formteil aus Polyacetal geformt wird, an das anschließend eine Beschichtung oder mindestens ein Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren angespritzt wird, wobei das Polyacetal adhesiv mit dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren verbunden wird.

INTERNATIONAL APPLICATION -with-

Search Report

1998/G-026

(5587*312)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	•		•				
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TΩ	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan .
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	is	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	ĴΡ	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
· CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	rc	St. Lucia	RU	Russische Föderation	•	
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland .	LR	Liberia	SG	Singapur		

Verbundkörper aus Polyacetal und Styrol-Olefin-Elastomeren

Die Erfindung betrifft einen Verbundkörper aus Polyacetal und Styrol-OlefinElastomeren sowie ein Verfahren zu seiner Herstellung. Durch Modifizierung des Styrol-Olefin-Elastomeren mit nicht-olefinischem Thermoplastmaterial wurde es möglich, einen adhesiven Verbund zwischen Polyacetal und Styrol-Olefin-Elastomeren zu erhalten.

Der technische Werkstoff Polyacetal, d.h. Polyoxymethylen (POM), hat ausgezeichnete mechanische Eigenschaften und ist darüber hinaus im allgemeinen auch widerstandsfähig gegen alle üblichen Lösemittel und Kraftstoffe. Aufgrund der guten Festigkeit und Härte verbunden mit einer ausgezeichneten Rückstellelastizität finden Formteile aus Polyacetal in allen Bereichen des täglichen Lebens sehr häufig Anwendung für Schnappverbindungen, insbesondere Clips. Die ausgezeichneten Gleit-Reib-Eigenschaften begründen den Einsatz von POM für viele bewegliche Teile wie Getriebeteile, Umlenkrollen, Zahnräder oder Verstellhebel. Formteile aus POM werden auch sehr häufig im Automobilbau eingesetzt. Aufgrund der sehr guten mechanischen Beständigkeit und Resistenz gegen Chemikalien werden auch vielfältige Gehäuse und Tastaturen aus POM hergestellt.

POM weist jedoch bei Raumtemperatur einen niedrigen mechanischen
Dämpfungsfaktor auf, was in einigen Anwendungsfällen den Einsatz von
weichen Dämpfungselementen erforderlich macht. Beim Einbau von Formteilen
aus POM ist zudem oftmals an Verbindungsstellen eine Abdichtung erforderlich.
Die hohe Oberflächenhärte von Formteilen aus POM und der niedrige
Gleitreibungskoeffizient von POM können zu einem Verrutschen von
aufliegenden Gegenständen führen und die Bedienungssicherheit beispielsweise
von Schaltelementen und Bedienungselementen aus POM, einschränken.

10

25

30

Es werden andererseits auch immer öfter Kombinationen aus harten und weichen Werkstoffen eingesetzt, um die besonderen Eigenschaften dieser Werkstoffe miteinander zu kombinieren. Der harte Werkstoff soll dabei die Festigkeit der Bauteile bewirken, der weiche Werkstoff übernimmt aufgrund seiner elastischen Eigenschaften Funktionen zur Dichtung oder Vibrations- und Geräuschdämpfung oder bewirkt eine Veränderung der Oberflächenhaptik. Wichtig bei diesen Anwendungen ist eine ausreichende Haftung zwischen der harten und der weichen Komponente.

Bislang werden entweder Dichtungen und Dämpfungselemente separat bereitgestellt und üblicherweise in einem zusätzlichen Arbeitsschritt mechanisch verankert oder verklebt, was zusätzliche Arbeit und teilweise erhebliche Zusatzkosten verursacht. Eine neuere und wirtschaftlichere Methode ist der Mehrkomponentenspritzguß. Hierbei wird z.B. eine zweite Komponente auf eine vorgeformte erste Komponente aufgespritzt. Die erreichbare Haftung zwischen 15 den beiden Komponenten ist für dieses Verfahren von großer Bedeutung. Im Mehrkomponentenspritzguß kann diese Haftung zwar in formschlüssigen Verbindungen durch Anbringung von Hinterschnitten oft noch verbessert werden. Jedoch ist eine gute Grundhaftung durch chemische Affinität zwischen den ausgewählten Komponenten oft Voraussetzung für deren Einsatz. 20

Allgemein bekannt sind z.B. nach dem Mehrkomponentenspritzguß hergestellte Kombinationen aus Polypropylen und Polyolefinelastomeren oder Styrol-Olefin-Elastomeren, Polybutylenterephthalat mit Polyesterelastomeren oder Styrol-Olefin-Elastomeren. Auch Polyamide zeigen Haftung zu sehr vielen Weichkomponenten.

Bekannt sind auch Formteile aus Polyacetal mit direkt angeformten Funktionselementen, die unter Verwendung nicht vernetzter Kautschüke hergestellt wurden (DE-C 44 39 766). Die Haftfestigkeit derartiger

Verbundkörper ist jedoch noch nicht zufriedenstellend.

Eine weitere Veröffentlichung betrifft ebensolche Verbundkörper, die aus u.a. einem Polyacetal, einem Kautschuk-Copolymerisat, einem verstärkenden Füllstoff, einem Vernetzer und gegebenenfalls weiteren üblichen Zuschlagstoffen bestehen (DE-A 9611272). Eine besonders gute Haftung der Polymerkomponenten wird durch die Vulkanisation des Kautschukanteils erreicht. Allerdings wird dieser zusätzliche Schritt wegen der erhöhten Vulkanisations-Temperaturen und -Zeiten nachteilig bewertet.

10

15

20

5

Eine weitere Anmeldung (noch nicht offengelegte deutsche Patentanmeldung Nr. 197 43 134.8) betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Verbundkörpern aus Polyacetal und einer weichen Komponente, dergestalt daß das Polyacetal in einem ersten Schritt in einem Formwerkzeug vorgespritzt wird und in einem zweiten Schritt das Material mit der geringeren Härte aufgespritzt wird und dabei haftend mit dem Polyacetal verbunden wird. Dabei wird für den Bereich geringerer Härte ein thermoplastisches Polyurethan-Elastomer (TPE-U) mit einer Härte von Shore A 65 bis Shore D 75 eingesetzt. Dieser Härtebereich ist jedoch für viele Anwendungen zu hoch. Zudem weisen die beschriebenen thermoplastischen Polyurethan-Elastomere die bekannten Nachteile in der Verarbeitung, wie z.B. Feuchtigkeitsaufnahme, dadurch bedingte thermische Instabilität und Fließfähigkeitsschwankungen sowie Entformungsprobleme auf.

In verschiedenen Veröffentlichungen werden thermoplastische PolystyrolElastomere (TPE-S), insbesondere Styrol-Olefin-Blockcopolymere als
Weichkomponente für den Mehrkomponentenspritzguß beschrieben.
Verbindungen mit Polyacetalen werden jedoch nicht erwähnt (z.B. Kunststoffe 88 (1998), S. 207-208; Modern Plastics International, Mai 1998, S. 56-61).
Verschiedene thermoplastische Elastomere sollen mit Thermoplasten im
Overmouldingverfahren kombinierbar sein, wobei z.B. Polyurethan-Elastomere

(TPE-U) eine Haftung an POM aufweisen sollen (Kunststoffe 84 (1994), S. 709; Kunststoffe 86 (1996), S. 319). In diesen Veröffentlichungen wird allerdings ausdrücklich darauf hin gewiesen, daß es zwischen POM und TPE-S (Styrolelastomeren) keine Haftung gibt.

5

Schließlich werden auch im Mehrkomponentenspritzguß hergestellte Formteileaus thermoplastischen Kunststoffen und einer geräuschdämpfenden
Ummantelung aus thermoplastischen Elastomeren beschrieben (DE 4434656C1). Bei diesen Formteilen wird der Verbund jedoch mechanisch durch
Verhakungen hergestellt. Ebenso wie für die thermoplastischen Elastomere sind auch für die einsetzbaren thermoplastischen Kunststoffe eine Vielzahl von
Stoffen angeführt, u.a. auch Styrol-Olefin-Elastomere und POM. Spezielle
Hinweise, gerade diese Stoffe gemeinsam einzusetzen, sowie Vorteile einer solchen Kombination fehlen in der Veröffentlichung.

15

10

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, einen Verbundkörper aus Polyacetal und thermoplastischen Elastomeren zu schaffen, bei dem die genannten Nachteile und Einschränkungen nicht vorhanden sind.

20

Überraschend wurde gefunden, daß Styrol-Olefin-Elastomere, die durch Zugabe von nicht-olefinischem Thermoplastmaterial modifiziert wurden, einen adhesiven Verbund mit Polyacetal eingehen. Mit olefinischem Thermoplastmaterial modifizierte Styrol-Olefin-Elastomere zeigen dagegen keine dauerhafte Haftung an Polyacetal.

25

30

Die Erfindung betrifft daher einen Verbundkörper aus Polyacetal und mindestens einem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, welches 15 bis 70 Gew.-%, bezogen auf das Gewicht des modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, nicht-olefinisches Thermoplastmaterial enthält, sowie ein Verfahren zu dessen Herstellung, wobei erst ein Formteil aus Polyacetal geformt wird, an das

anschließend eine Beschichtung oder mindestens ein Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren angespritzt wird wobei das Polyacetal adhesiv mit dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren verbunden wird.

Der erfindungsgemäße Verbundkörper wird dabei durch ein Polyacetal-Formteil gebildet, das teilweise oder vollständig mit dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren beschichtet wurde oder an das ein oder mehrere Formteile, auch Funktionsteile genannt, aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren direkt angeformt wurden. Es kann sich dabei beispielsweise um ein flächiges

Polyacetal-Formteil handeln, das auf einer Seite eine Schicht aus Styrol-Olefin-Elastomeren trägt. Beispiele hierfür sind rutschfeste Unterlagen, Griffmulden, Bedien- und Schaltelemente, mit Dichtungen oder Dämpfungselementen versehene Funktionsteile sowie Innen- und Außenverkleidungen von Zweirädern, Kraft-, Luft-, Schienen- und Wasserfahrzeugen, die durch das

Polyacetal die erforderliche Formstabilität und durch die Elastomeren-Schicht die gewünschte Reibungseigenschaft, Dichtfunktion, Haptik oder Optik erhalten.

Der Verbundkörper kann aber auch aus einem oder mehreren Polyacetal-Formteilen beliebiger Gestalt bestehen, woran ein oder mehrere Formteile beliebiger Gestalt aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren direkt angeformt wurden. Der Ausdruck "direkt angeformt" soll im Rahmen der vorliegenden Erfindung so verstanden werden, daß die Funktionselemente direkt auf das Formteil aus Polyacetal, mit dem sie einen haftfesten Verbund eingehen sollen, aufgespritzt werden, insbesondere in einem

25 Mehrkomponentenspritzgußverfahren.

20

30

Durch die Verwendung der mit nicht-olefinischem Thermoplastmaterial modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren können beispielsweise Dicht- oder Dämpfungselemente aus dem Elastomeren direkt an Formteile aus Polyacetal angeformt werden, ohne daß weitere Montageschritte erforderlich werden.

Durch den Wegfall der bisher benötigten Verarbeitungsschritte zur Montage von Funktionselementen ist eine erhebliche Kosteneinsparung bei der Produktion der erfindungsgemäßen Verbundkörper zu erzielen.

Die Herstellung des Verbundkörpers erfolgt nach den allgemein bekannten Methoden und Verfahren. Wirtschaftlich und vorteilhaft ist die Verwendung des Mehrkomponentenspritzgußverfahrens, wobei zunächst das Polyacetal im Spritzgußwerkzeug geformt, d.h. vorgespritzt wird und anschließend eine Beschichtung oder ein Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren auf das Polyacetal-Formteil gespritzt wird.

Bei der Fertigung des Polyacetal-Formteils liegt die Massetemperatur dabei im üblichen Bereich, d.h. für die unten beschriebenen Polyacetale im Bereich von etwa 180 bis 240°C, vorzugsweise bei 190 bis 230°C. Das Werkzeug selbst wird auf eine Temperatur im Bereich von 20 bis 140°C temperiert. Für die Form-Präzision und Dimensionsstabilität des harten Bauteilkörpers aus dem teilkristallinen Werkstoff Polyacetal ist eine Werkzeugtemperatur im oberen Temperaturbereich vorteilhaft.

Sobald die Kavität im Werkzeug vollständig gefüllt und der Nachdruck nicht weiter wirksam ist (Siegelpunkt), kann das Polyacetal-Formteil fertig ausgekühlt und als erster Teil des Verbundkörpers (Vorspritzling) entformt werden. In einem zweiten, nachgeschalteten separaten Spritzgießschritt wird dann z.B. dieser Vorspritzling in ein anderes Werkzeug mit einer ausgesparten Kavität eingelegt bzw. umgesetzt und das Material mit der geringeren Härte, d.h. das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer, in das Werkzeug eingespritzt und dabei auf das Polyacetal-Formteil aufgespritzt. Dieses Verfahren ist als Einlege- oder Umsetzverfahren bekannt. Für die nachfolgend erreichbare Haftung ist es besonders vorteilhaft, wenn das vorgespritzte Polyacetal-Formteil auf eine
 Temperatur im Bereich von 80°C bis knapp unter den Schmelzpunkt

20 %

vorgewärmt wird. Damit wird ein Anschmelzen der Oberfläche durch das aufgespritzte Styrol-Olefin-Elastomer und dessen Eindringen in die Grenzschicht erleichtert.

- Das vorgespritzte Polyacetal-Formteil kann aber auch nur teilentformt werden und zusammen mit einem Teil des ursprünglichen Werkzeugs (z.B. der Angußplatte, der Ausstoßerseite oder nur einer Indexplatte) in eine weitere größere Kavität bewegt werden.
- Eine andere Möglichkeit besteht darin, das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer ohne Zwischenöffnen der Maschine und Weitertransport des Vorspritzlings aus Polyacetal in das gleiche Werkzeug einzuspritzen. Dabei sind die für die Elastomer-Komponente vorgesehenen Werkzeughohlräume beim Einspritzen der Polyacetal-Komponente zunächst durch verschiebbare Einsätze oder Kerne verschlossen und werden erst zum Einspritzen der Elastomer-Komponente geöffnet (Schiebertechnik). Diese Verfahrensvariante ist auch zum Erzielen einer guten Haftung besonders vorteilhaft, da bereits nach kurzer Kühlzeit die Schmelze des Styrol-Olefin-Elastomeren auf einen noch heißen Vorspritzling trifft.
 - Gegebenenfalls können im Mehrkomponentenspritzgußverfahren weitere Formteile aus Polyacetal und dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren gleichzeitig oder in aufeinander folgenden Schritten aufgespritzt werden.
- Beim Aufspritzen des modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren ist es für eine gute Haftung vorteilhaft, die Einstellungen für die Massetemperatur sowie den Einspritz- und den Nachdruck möglichst hoch zu wählen. Im allgemeinen liegt die Massetemperatur des Styrol-Olefin-Elastomeren im Bereich von 200 bis 270°C und wird nach oben durch ihre Zersetzung begrenzt. Die Werte für die Einspritzgeschwindigkeit sowie für den Einspritz- und Nachdruck sind

. 5

10

15

20

30

maschinen- und formteilabhängig und sind den jeweiligen Gegebenheiten anzupassen.

Nach allen Verfahrensvarianten, mit oder ohne Entformung des Vorspritzlings wird das Werkzeug im zweiten Schritt auf eine Temperatur im Bereich von 20°C bis 140°C temperiert. Je nach Konstruktion der Teile kann es sinnvoll sein, die Werkzeugtemperatur etwas abzusenken, um somit die Entformbarkeit und die Zykluszeiten zu optimieren. Nach dem Auskühlen der Teile wird der Verbundkörper entformt. Hierbei ist es bei der Werkzeugkonstruktion wichtig, die Auswerfer an geeigneter Stelle anzubringen, um eine Belastung der Werkstoff-Verbundnaht zu minimieren. Auch eine ausreichende Entlüftung der Kavität im Nahtbereich ist bei der Werkzeugkonstruktion vorzusehen, um eine Behinderung der Verbindung zwischen den beiden Komponenten durch eingeschlossene Luft möglichst gering zu halten. Einen ähnlichen Einfluß übt auch die Art der Werkzeugwandrauhigkeit aus. Für die Ausbildung einer guten Haftung ist eine glatte Oberfläche an der Stelle der Verbundnaht vorteilhaft, da dann weniger Luft in der Oberfläche eingeschlossen wird.

Die Verbundfestigkeit bei Zugbelastung zwischen dem Polyacetal-Formteil und dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, die durch das Verfahren gemäß der Erfindung erzielt wird, beträgt mindestens 0,5 N/mm². Für Funktionsteile ist eine höhere Haftung - je nach Beanspruchung - anzustreben.

Das erfindungsgemäß eingesetzte Polyacetal ist aus der Gruppe der bekannten Polyoxymethylene (POM), wie sie beispielsweise in der DE-A 29 47 490 beschrieben sind. Es handelt sich hierbei im allgemeinen um unverzweigte lineare Polymere, die in der Regel mindestens 80 Mol-%, vorzugsweise mindestens 90 Mol-%, Oxymethyleneinheiten (-CH₂O-) enthalten. Der Begriff Polyoxymethylene umfaßt dabei sowohl Homopolymere des Formaldehyds oder seiner cyclischen Oligomeren wie Trioxan oder Tetroxan als auch

entsprechende Copolymere.

Homopolymere des Formaldehyds oder Trioxans sind solche Polymere, deren Hydroxylendgruppen in bekannter Weise, z.B. durch Veresterung oder Veretherung, chemisch gegen Abbau stabilisiert sind.

Copolymere sind Polymere aus Formaldehyd oder seinen cyclischen Oligomeren, insbesondere Trioxan, und cyclischen Ethern, cyclischen Acetalen und/oder linearen Polyacetalen.

10

15

30

.....

Als Comonomere kommen einerseits cyclische Ether mit 3, 4 oder 5, vorzugsweise jedoch 3 Ringgliedern, andererseits von Trioxan verschiedene cyclische Acetale mit 5 bis 11, vorzugsweise 5, 6, 7 oder 8 Ringgliedern sowie lineare Polyacetale in Frage, jeweils in Mengen von 0,1 bis 20 Mol-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Mol-%.

Die eingesetzten Polyacetal-Polymere haben im allgemeinen einen Schmelzindex (MFR-Wert 190/2,16) von 0,5 bis 75 g/10 min (ISO 1133).

Es können auch modifizierte POM-Typen eingesetzt werden. Zu diesen modifizierten Typen zählen beispielsweise Blends aus POM mit TPE-U (Thermoplastisches Polyurethan-Elastomer), mit MBS (Methylmethacrylat/Butadien/Styrol-core-shell-Elastomer), mit Methylmethacrylat/Acrylat-core-shell-Elastomer, mit PC (Polycarbonat), mit SAN (Styrol/Acrylnitril-Copolymer) oder mit ASA (Acrylat/Styrol/Acrylnitril Copolymer-Compound).

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren handelt es sich um Compounds, auf der Grundlage von thermoplastischen Styrol-Olefin-Elastomeren (TPE-S). Im allgemeinen enthalten diese Compounds

5

20 bis 85 Gew.-%, vorzugsweise 35 bis 70 Gew.-% mit Maleinsäureanhydrid funktionalisierte und/oder nicht funktionalisierte hochmolekulare Triblockcopolymere, die aus steifen Styrol-Endblöcken und flexiblen Olefin-Mittelblöcken aufgebaut sind, und 15 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 50 Gew.-% nicht-olefinisches Thermoplastmaterial. Bezogen auf den Styrol-Olefin-Blockcopolymeranteil enthält das Compound zudem mindestens jeweils 5 und maximal jeweils 200 Gewichtsteile Weichmacheröl bzw. anorganischen Füllstoff pro 100 Gewichtsteile Styrol-Olefin-Blockcopolymer.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Styrol-Olefin-Blockcopolymere werden beispielsweise in EP-A-710703 und EP-A-699519 beschrieben, worauf Bezug genommen wird. Vorzugsweise enthalten die Styrol-Olefin-Blockcopolymere etwa 30 mol-% Styrol und 70 mol-% Olefin, wobei der Olefin-Mittelblock vorzugsweise aus Ethylen- und Butyleneinheiten aufgebaut ist.

Durch Variation der Anteile an funktionalisierten bzw. nicht-funktionalisierten Styrol-Olefin-Triblockcopolymeren, nicht-olefinischem Thermoplastmaterial, Weichmacher und anorganischem Füllstoff ist es möglich, modifizierte Styrol-Olefin-Elastomere mit unterschiedlichen Eigenschaften herzustellen. Das Elastomer-Compound kann zusätzlich auch übliche Stabilisatoren und Verarbeitungshilfen enthalten.

- Die erfindungsgemäßen TPE-S Compounds haben eine Härte im Bereich von 30 bis 90 Shore A, vorzugsweise 40 bis 80 Shore A. Diese Härte kann durch die Anteile der Weichmacher und der thermoplastischen Komponente eingestellt werden. Als Weichmacher können paraffinische Mineralöle, synthetische Öle, halbsynthetische Öle, Esterweichmacher usw. verwendet werden.
- Im allgemeinen ist es möglich, für den Thermoplastanteil im Styrol-Olefin-Elastomeren olefinische Thermoplaste wie Polyethylen, Polypropylen und Polyolefinelastomere, wahlweise auch talkumverstärkt oder mit Glasfaser gefüllt, zu verwenden: Wie aber die Versuche mit einem solchen Styrol-Olefin-Elastomeren, das mit olefinischem Thermoplastmaterial modifiziert ist, zeigen

20

(siehe Vergleichsversuch B1), weisen derartige Styrol-Olefin-Elastomer-Compounds keine Haftung an Polyacetal auf.

Erfindungsgemäß wird daher das Styrol-Olefin-Elastomer durch Compoundierung mit nicht-olefinischem Thermoplastmaterial modifiziert, wobei das nicht-olefinische Thermoplastmaterial thermoplastische Polymere wie 5 thermoplastische Polyesterurethan-Elastomere, thermoplastische Polyetherurethan-Elastomere, thermoplastische Polyester, beispielsweise Polyethylenterephthalat und Polybutylenterephthalat, thermoplastische Polyesteresterelastomere, thermoplastische Poyetherester-Elastomere, 10 thermoplastische Polyetheramid-Elastomere, thermoplastische Polyamide, thermoplastische Polycarbonate, thermoplastische Polyacrylate, Acrylat-Kautschuke oder Styrolacrylnitril/Acrylat-Kautschuke (ASA), wahlweise auch glasfaser- oder glaskugelgefüllt, umfaßt. Die somit erhaltenen modifizierten Styrol-Olefin-Elastomere weisen eine Härte im Bereich von etwa Shore A 30 bis etwa Shore A 90, vorzugsweise von etwa Shore A 40 bis etwa Shore A 80 auf. 15

Im allgemeinen kann sowohl das Polyacetal als auch das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer-Compound übliche Zusatzstoffe wie Stabilisatoren, Nukleierungsmittel, Entformungsmittel, Gleitmittel, Füll- und Verstärkungsstoffe, Pigmente, Ruß, Licht- und Flammschutzmittel, Antistatika, Weichmacher oder optische Aufheller enthalten. Die Zusatzstoffe liegen in allgemein üblichen Mengen vor.

Neben den eingangs erwähnten Anwendungsgebieten finden die Verbundkörper gemäß der Erfindung Verwendung als Verbindungselemente in Form von

Fittings, Kupplungen, Rollen, Lagern, als Funktionsteile mit integrierten Dichtund/oder Dämpfungseigenschaften sowie als rutschfeste und griffreundliche
Elemente. Hierzu zählen auch Gehäuse im Automobilbau wie Türschloßgehäuse,
Fensterhebergehäuse, Schiebedachdichtelemente und ähnliche, ferner
Befestigungselemente mit integrierter Abdichtung wie Clipse mit Dichtringen

oder -scheiben, Zierleisten mit integrierter Dichtlippe, Abdichtungselemente zum

Ausgleich von Dehnungsfugen, Befestigungselemente mit guten
Dämpfungseigenschaften, z.B. Clipse mit schwingungs- und
geräuschdämpfenden Kernen, Getriebeteile wie Zahnräder mit
Dämpfungselementen, Zahnradgetriebe mit integrierten flexiblen Kupplungen,
rutschfeste und griffreundliche Elemente wie Schalthebel oder -knöpfe oder
Grifflächen an Elektrogeräten oder Schreibstiften sowie Kettenglieder mit
elastischer Oberfläche.

Da ein Meßverfahren für die Haftfestigkeit zwischen der harten PolyacetalKomponente und der weichen, thermoplastisch verarbeitbaren TPE-SKomponente des erfindungsgemäßen Verbundkörpers nicht bestand, wurden geeignete Meßverfahren unter Technikumsverhältnissen entwickelt. Diese Verfahren sollen Hinweise auf mögliche, unter Praxisbedingungen erzielbare Ergebnisse liefern.

15

20

25

30

Meßverfahren

Für die Spritzgießversuche wurde eine Dreikomponenten-Spritzgußmaschine mit einer Schließkraft von 2000 kN verwendet (Typ FM 175/200, Hersteller Klöckner-Ferromatik, Malterdingen, BRD). Von den vorhandenen drei Schnecken wurde ein Aggregat mit einem Durchmesser von 45 mm eingesetzt. In einer halbseitig verschlossenen Kavität wurden zunächst ISO-Zugstäbe mit nur einer Schulter aus Polyacetal vorgespritzt. Bei den dabei verwendeten Polyacetaltypen betrug die Massetemperatur 200°C, die Werkzeugtemperatur betrug 80°C.

Die so gewonnenen halben Zugstäbe aus Polyacetal wurden in einem Umluftofen bei verschiedenen Temperaturen T_{einleg} (20 bis 155°C) vorgewärmt und innerhalb von etwa 20 sec warm in die vollständig offene Zugstabform eingelegt. In einem zweiten Spritzgießvorgang wurde das modifizierte Styrol-

5

Olefin-Elastomer bei verschiedenen Massetemperaturen T_m (200 bis 260 °C) und Werkzeugtemperaturen T_w (30 bis 80°C) mit einer Einspritzgeschwindigkeit v_e von 50 bis 200 mm/sec in die Zugstabform gespritzt und somit die zweite Schulter des Zugstabs geformt. Der Nachdruck p_a betrug 40 bis 80 bar bei einer Nachdruckzeit t_{pa} von 15 bis 30 sec.

Bei ausreichender Haftung entstand nach dem beschriebenen Verfahren ein vollständiger Zugstab mit einer Verbundnaht zwischen den beiden Schulterhälften aus Polyacetal und dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomer-Compound. Diese Prüfstäbe wurden auf einer Zugprüfmaschine Typ 1455 (Fa. Zwick, Ulm, BRD) im Zugversuch (ISO 527) mit einer Zuggeschwindigkeit von 50 mm/min geprüft. Für jedes Beispiel wurden 10 Verbund-Zugstäbe gespritzt und geprüft. Aus dem Ergebnis des Zugversuches (Spannung bei Definung) wurde die Zugfestigkeit bis zum Bruch der Stäbe an der Verbundnaht (Verbundfestigkeit) und die dazugehörige Bruchdehnung bestimmt. Die für die 10 Prüfkörper erhaltenen Werte wurden gemittelt und die dazugehörige Standardabweichung berechnet. Die Ergebnisse sind in den Tabellen 1 und 2 aufgeführt.

20 Beispiele

Polyacetal-Komponenten:

A1: (POM MFI 9)

Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-% Ethylenoxid.
Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min
Modifizierung: Keine

A2: (POM MFI 9 + 10% TPE-U)

30 Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-% Ethylenoxid.

5

Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min Modifizierung: 10 Gew.-% teilaromatisches Polyester-TPE-U aus Diphenylmethan-4,4′-diisocyanat (MDI), 1,4-Butandiol als Kettenverlängerer, Polymischesterdiol aus Adipinsäure, Ethylenglykol und 1,4-Butandiol, Shore-Härte A 80.

A3: (POM MFI 9 + 20% TPE-U)

Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-% Ethylenoxid,

Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min

- Modifizierung: 20 Gew.-% teilaromatisches Polyester-TPE-U aus Diphenylmethan-4,4´-diisocyanat (MDI), 1,4-Butandiol als Kettenverlängerer, Polymischesterdiol aus Adipinsäure, Ethylenglykol und 1,4-Butandiol, Shore-Härte A 80.
- 15 A4: (POM MFI 9 + 13% MBS)
 Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-% Ethylenoxid.
 Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min
 Modifizierung: 13 Gew.-% MBS core shell-Modifikator aus ca. 80 Gew.-%
 elastischem Polybutadien-Kern und 20 Gew.-% MMA/Styrol-Schale mit einer
 20 Partikelgröße von etwa 100 nm.

A5: (POM MFI 9 + 25% MBS)

Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-% Ethylenoxid.

Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min

Modifizierung: 25 Gew.-% MBS core shell-Modifikator aus ca. 80 Gew.-% elastischem Polybutadien-Kern und 20 Gew.-% MMA/Styrol-Schale mit einer Partikelgröße von etwa 100 nm.

A6: (*Delrin 500 P, DuPont, Genf, Schweiz)

30 Polyoxymethylen-Homopolymerisat aus Formaldehyd

Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 14 g/10 min handelsübliche Stabilisierung und Entformungsmittel

handelsübliche Stabilisierung und Entformungsmittel

A7: (*Ultraform N 2320, BASF AG, Ludwigshafen, Bundesrepublik

Deutschland)

Polyoxymethylen-Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2,7 Gew.-%

Butandiolformal, Schmelzindex MFR 190/2,16 (ISO 1133): 9 g/10 min

10 Elastomer-Komponenten:

B0:

teilaromatisches Polyester-TPE-U aus Diphenylmethan-4,4 '-diisocyanat (MDI), 1,4-Butandiol als Kettenverlängerer, Polyesterdiol aus Adipinsäure und 1,4-Butandiol, Shore-Härte A 83, Dichte 1,20 g/cm³, MVR 210/2,16 (ISO 1133) : 6 cm³/10 min. Ohne Entformungshilfsmittel.

B1: TPE-S + olefinisches Thermoplastmaterial
Thermolast K Type TC 6 AAA; Shore Härte A 58, Dichte 1,19 g/cm³;
Compound aus hochmolekularem Styrol-Ethylen-Butylen-Styrol- (SEBS) Blockcopolymer, Weichmacheröl, Polypropylen, anorganischem Füllstoff und
Stabilisierung.

B2 : TPE-S + nicht-olefinisches Thermoplastmaterial

Thermolast K STC 7480/44; Shore Härte A 75, Dichte 1,05 g/cm³; Compound aus hochmolekularem, funktionalisiertem und nicht-funktionalisiertem SEBS-Blockcopolymer, Weichmacheröl, nicht-olefinischem Thermoplast (Anteil 40 Gew.-%), anorganischem Füllstoff und Stabilisierung, wobei auf 100 Gewichtsteile SEBS-Blockcopolymer 80 Gewichtsteile nicht-

olefinischer Thermoplast und mindestens jeweils 5 Gewichtsteile Weichmacheröl und Füllstoff kommen.

B3: TPE-S + nicht-olefinisches Thermoplastmaterial

Thermolast K STC 7849/42; Shore Härte A 75, Dichte 1,15 g/cm³;
Compound aus hochmolekularem, funktionalisiertem und nichtfunktionalisiertem SEBS-Blockcopolymer, Weichmacheröl, nicht-olefinischem
Thermoplast (Anteil 44 Gew.-%), anorganischem Füllstoff und Stabilisierung,
wobei auf 100 Gewichtsteile SEBS-Blockcopolymer 180 Gewichtsteile nichtolefinischer Thermoplast und mindestens jeweils 5 Gewichtsteile
Weichmacheröl und Füllstoff kommen.

B4: TPE-S + nicht-olefinisches Thermoplastmaterial

Thermolast K STC 7849/43; Shore Härte A 45, Dichte 1,06 g/cm³;

Compound aus hochmolekularem, funktionalisiertem und nichtfunktionalisiertem SEBS-Blockcopolymer, Weichmacheröl, nicht-olefinischem
Thermoplast (Anteil 25 Gew.-%), anorganischem Füllstoff und Stabilisierung,
wobei auf 100 Gewichtsteile SEBS-Blockcopolymer 80 Gewichtsteile nichtolefinischer Thermoplast und mindestens jeweils 5 Gewichtsteile

Weichmacheröl und Füllstoff kommen.

B5: TPE-S + nicht-olefinisches Thermoplastmaterial

THERMOLAST K HTF 8075/16; Shore Härte A 48, Dichte 1,07 g/cm³;

Compound aus hochmolekularem, funktionalisiertem und nichtfunktionalisiertem SEBS-Blockcopolymer (insgesamt 100 pphr), Weichmacheröl
(5-200 pphr), nicht olefinischem Thermoplast (70 pphr), anorganischem
Füllstoff (5-200 pphr) und FDA- und BGVV-konformer Stabilisierung.

B6: TPE-S + nicht-olefinisches Thermoplastmaterial

THERMOLAST K HTF 7849/99; Shore Härte A 70, Dichte 1,01 g/cm³ Compound aus hochmolekularem, funktionalisiertem und nicht-

funktionalisiertem SEBS-Blockcopolymer (insgesamt 100 pphr), Weichmacheröl (5-200 pphr), nicht-olefinischem Thermoplast (180 pphr) und FDA- und BGVV-konformer Stabilisierung.

Bei den oben aufgeführten Thermolast K Typen (B1-B6) handelt es sich um

Handelsprodukte der Firma Gummiwerke Kraiburg GmbH & Co. (Waldkraiburg,
Bundesrepublik Deutschland)

Tabellen

15

20.

Tabelle 1 zeigt die Ergebnisse der Einlegespritzgießversuche auf verschiedene Polyacetaltypen (A1-A7) mit den erfindungsgemäßen Styrol-Olefin-Elastomer-Compounds (B2-B4) im Vergleich zu einem Styrol-Olefin-Elastomeren, das mit olefinischem Thermoplastmaterial modifiziert wurde (B1) und keine Haftung zeigt, sowie im Vergleich zu einem TPE-U (B0). Man erkennt, daß die Modifizierung des Polyacetals geringen Einfluß auf die Haftergebnisse hat. Das Homopolymer weist allerdings tendenziell schlechtere Verbundfestigkeiten auf.

Das TPE-U zeigte bei der Verarbeitung die bekannten Nachteile, insbesondere Entformungsschwierigkeiten.

Tabelle 2 zeigt in einer weiteren Versuchsreihe (mit nur jeweils 5 Zugstäben) den Einfluß der Verarbeitungsparameter. Die Verarbeitungsparameter hatten bei dem verwendeten erfindungsgemäß modifizierten Styrol-Olefin-Elastomer (B4) nur wenig Einfluß auf die Haftung. Die Verbundfestigkeiten (und die dazugehörigen Bruchdehnungen) tendieren zu etwas höheren Werten bei höherer Einlegetemperatur und geringerer Einspritzgeschwindigkeit. Die Massetemperatur führte bei der verwendeten Maschinenkonfiguration (Verweilzeit bedingt durch den Schneckendurchmesser) zu einem Optimum bei ca. 250°C. Die Werkzeugtemperatur liegt in Bezug auf POM und das mit nichtolefinischem Thermoplastmaterial modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer optimal bei ca. 60-80°C.

25 Tabelle 3 zeigt ergänzend zu Tabelle 1 die Ergebnisse der Versuche mit den Polyacetaltypen A1 und A3 und den erfindungsgemäßen FDA/BGVV-konformen Styrol-Olefin-Elastomer-Compounds B5 und B6.

Tabelle 1 : Ergebnisse mit neuen modifizierten SEBS Compounds im Vergleich zu konventionellem SEBS Compound und zu TPE-U

			•			
	Komponente b)	во	B 1	B2	B3	B4
			Thermolast K	Thermolast K	Thermolast K	Thermolast K
		•	TC 6AAA	STC 7480 / 44	STC 7849 / 42	STC 7849 / 43
; i		•		· :		
•		shore A 83	shore A 58	shore A 75	shore A 75	shore A 45
	Tm [C], Tw [C]		24C, 30	240, 60	240. 50	24C. €0
1000/ =200	pa [bar] / tpa [s]	30 / 30	50 / 15	50 / 15	50 / 15	4C 15
100%=200 mm/sec	ve [%]	100	75	75	75	:
Komponente a)	T einleg [*C]	:55	155	:55	. 155	- 55
					. 100	
	<u> </u>					
A1	Verbunafesagkeit (N/mm²)	2,9	keine	1,6	1,6	1.0
	± Sta: Acw.	± 0.1	-	£ 0.3	= 0.1	1 = 0.3
	Sruchcennung (%)	8 ,6	Haftung	5,3	5.7	18.5
	± Std. Abw	± 0.5		± 1.0°	= 0.5	::7
A2	Verbunafestigkeit (N/mm²)	3,5	keine	1,1	1,4	1.0
•	± Ştd. Abw.	= 0.2		± 0.2	± 0,1	= 3 3
•	Bruchdennung (%)	30,7	Haftung	6,0	8,3	19.2
	± Std. Abw.	± 2.9		± 2.3	± 2.7	± · 5
A3	Verbungfestigkeit (N/mm²)	4,2	keine	1,6	1,6	1.0
	± Std. Abw.	= 0.4		± 0.2	± 0.1	= 3 0
	Sruchaennung (%)	36,7	Haftung	7,2	5.8	19.2
	± Std. Abw.	± 9.8 Å		± 1,3	± 9.5	± 13
A4	Veroundfestigkeit (N/mm²)	3,0	keine	1,3	1,3	1.0
	± Std. Abw.	± 0.3		± 0.1	± 0.3	±00
	Bruchdehnung [%]	16,4	Haftung	5,1	6,1	19.5
	± Std. Abw.	= 3.3		± 0.5	± 1.6	± 2.1
A5	Verbundfestigkeit (N/mm²)	3,2	keine	1,6	1,7	1.0
- · -	± Std. Abw.	± 0,4	NO.11C	± 0.2	± 0,1	= 0.0
	Bruchdehnung (%)	23,7	Haftung	7,3	9,2	20.7
	± Std. Abw.	±7.6	raitung			
		2,0	kaine	± 1,2	± 1,4	± 0.9
A6	Verbundfestigkeit [N/mm²]		keine	keine	0,5	1,0
	± Std. Atw.	= 0.1			= 9.2	10.5
•	Bruchaennung (%)	4,7	Haftung	Haftung	1,6	19.5
	± Std. Abw.	= 0.4			± 0.7	:2.:
Α7	Verbundfestigkeit (N/mm²)	2,8	keine	1,6	1,7	1.0
	± Std. Abw.	= 0.2		± 0.4	± 0.1	± 0.0
	Bruchdennung (%)	7,9	Haftung	5,1	6,4	18.9
	± Std. Abw	± 0.a □	ļ	± 1,5	± 0.3	± * ±

٠.٠

Tabelle 2: Einfluß der Verarbeitung auf die Haftung von neuem modifizierten SEBS-Compound zu POM

	Komponente b)	84	. 194	84	B4	B4	94	B4	84	84	B4
		Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KS1C7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KS1C7849/43	Thermolast KSTC7849/43	Thermolast KSTC7849/43
•	Tn (*C), Tw (*C)	220, 60	240, 60	250, 60	250, 60	250, 60	250, 60	250, 60	260, 60	260, 60	260, 80
	pa (bar) / tpa (s)	40 / 15	40 / 15	40 / 15.	40 / 15	40 / 15	40 / 15	40 / 15	40 / 15	40 / 15	40 / 15
•	ve [%]	75	75	75	75	75	50	25	50	75	75
Komponente a)	T einleg [°C]	155	155	RT	100	155	155	155	155	155	155
					-						
A1	Verhundfestigkeit (N/mm*)	7'0	8'0	9'0	8'0	6'0	6'0	8.0	7'0	0,7	9'0
	# Sld Aliw.	0'0 ∓	+ 0,1	0'0 ∓	1: 0,0	£ 0,1	0,0 ±	± 0,1	. ± 0,1	± 0,1	± 0,2
	Brachdehwang (%)	10,5	13,7	9,4	15,8	17.0	17,6	17,8	16,8	14,7	12,3
	± Std. Abw.	6'0∓	0,€±	1,1	₹ 0'8	± 0,7	± 1,2	± 3,6	± 1,8	± 1,9	± 5,4
	7		7	1	T				,		

Von Jeder Einstellung nur 5 Stäbe I

Tabelle 3 : Ergebnisse mit neuen FDA/BGVV konformen modifizierten SEBS Compounds

(a parietina)	SB	99
	Thermolast K	Thermolast K
	HTF8075/16	HTF7849/99
	shore A 48	shore A 70
Tm [°C], Tw [°C]	250, 60	250, 60
pa [bar] / tpa [s]	40 / 15	40 / 15
ve [%]	50	50
T einleg [°C]	155	155
		•
erbundfestigkeit [N/mm²]	1,0	1,7
± Std. Abw.	± 0,1	± 0,1
Bruchdehnung [%]	18,3	6'8
± Std. Abw.	± 2,0	± 0,7
Verbundfestigkeit [N/mm²]	6'0	1,7
± Std. Abw.	0'0 ∓	± 0,1
Bruchdehnung [%]	16,5	9'8
± Std. Abw.	± 1,3	6'0 +
	Tm [°C], Tw [°C] pa [bar] / tpa [s] ve [%] T einleg [°C] ± Std. Abw. Bruchdehnung [%] ± Std. Abw. Std. Abw. ± Std. Abw. ± Std. Abw. ± Std. Abw.	

Patentansprüche

- 1. Verbundkörper aus Polyacetal und mindestens einem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, gebildet durch ein Polyacetal-Formteil, das teilweise oder vollständig mit dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren beschichtet ist oder an das ein oder mehrere Formteile aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren direkt angeformt sind, wobei das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer ein Compound ist, das 20 bis 85 Gew. -% funktionalisiertes und/oder nicht-funktionalisiertes hochmolekulares Styrol-Olefin-Blockcopolymer, aufgebaut aus steifen Styrol-Endblöcken und flexiblen Olefin-Mittelblöcken, und 15 bis 70 Gew. -% nicht-olefinisches Thermoplastmaterial sowie mindestens jeweils 5 und maximal jeweils 200 Gewichtsteile Weichmacheröl und/oder anorganischen Füllstoff pro 100 Gewichtsteile Styrol-Olefin-Blockcopolymer enthält, und eine Härte von 30 bis 90 Shore A aufweist.
 - Verbundkörper nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyacetal und das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer adhesiv miteinander verbunden sind.

20

30

5

10

15

- Verbundkörper nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbundfestigkeit zwischen dem Polyacetal und dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren mindestens 0,5 N/mm² beträgt.
- Verbundkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Polyacetal ein Polyoxymethylen-Copolymer verwendet wird.
 - 5. Verbundkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das nicht-elefinische Thermoplastmaterial ausgewählt ist aus thermoplastischen Polyesterurethan-Elastomeren, thermoplastischen

5

15

20

Polyetherurethan-Elastomeren, thermoplastischen Polyestern, thermoplastischen Polyesteresterelastomeren, thermoplastischen Poyetherester-Elastomeren, thermoplastischen Polyetheramid-Elastomeren, thermoplastischen Polyamiden, thermoplastischen Polycarbonaten, thermoplastischen Polyacrylaten, Acrylat-Kautschuken und Styrolacrylnitril/Acrylatkautschuken (ASA).

- Verbundkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 5, in Form eines Formteils aus Polyacetal, welches ganz oder teilweise mit dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren beschichtet ist.
 - Verbundkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 6, in Form eines Formteils aus Polyacetal, an welches mindestens ein weiteres Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren angeformt ist.

8. Verbundkörper nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß dieser im Mehrkomponentenspritzgußverfahren hergestellt wurde.

- Verbundkörper nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß erst ein Formteil aus Polyacetal geformt wird und danach eine Beschichtung oder ein Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomer auf das Polyacetal-Formteil gespritzt wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Verbundkörpers aus Polyacetal und mindestens einem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren, wobei das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer 15 bis 70 Gew.-% nicht-olefinisches Thermoplastmaterial enthält und wobei erst ein Formteil aus Polyacetal geformt wird, an das anschließend eine Beschichtung oder mindestens ein Formteil aus dem modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren angespritzt wird, und somit das Polyacetal adhesiv mit dem modifizierten Styrol-Olefin-

5

10

Elastomeren verbunden wird.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß es im Mehrkomponentenspritzgußverfahren in einem Werkzeug durchgeführt wird, wobei das Formteil aus Polyacetal vor dem Anspritzen des modifizierten Styrol-Olefin-Elastomeren auf eine Temperatur im Bereich von 80°C bis knapp unter seinen Schmelzpunkt vorgewärmt ist, das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer beim Anspritzen an das Formteil aus Polyacetal eine Massetemperatur von 200 bis 270°C aufweist und das Werkzeug auf eine Temperatur im Bereich von 20 bis 140°C temperiert ist.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Formteil aus Polyacetal auf eine Temperatur im Bereich von 100°C bis 160°C vorgewärmt ist, das modifizierte Styrol-Olefin-Elastomer eine
 Massetemperatur von 220 bis 260°C aufweist und das Werkzeug auf eine Temperatur im Bereich von 30 bis 80°C temperiert ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ional Application No
PCT/EP 99/07277

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 B32B25/08 B290 B29C45/16 C08L53/02 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) B32B B29C C08L Decumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1,2,5 X EP 0 837 097 A (ADVANCED ELASTOMER SYSTEMS) 22 April 1998 (1998-04-22) page 7, line 54 -page 8, line 56; claims 1-4,6-10 DE 44 34 656 C (SIDLER GMBH & CO) Α 4 April 1996 (1996-04-04) cited in the application claims 1-4 1-4,6-10 DE 44 39 766 C (HOECHST AG) Α 4 April 1996 (1996-04-04) cited in the application claims 1-4,10EP 0 835 898 A (TICONA GMBH) 15 April 1998 (1998-04-15) claims Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 10/02/2000 1 February 2000 -**Authorized officer** Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Pamies Olle, S

Fax: (+31-70) 340-3016

INTERN ONAL SEARCH REPORT

Imprination on patent family members

ional Application No FCT/EP 99/07277

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0837097	A	22-04-1998	DE 69603734 D JP 10130362 A US 5852118 A	16-09-1999 19-05-1998 22-12-1998
DE 4434656	С	04-04-1996	NONE	
DE 4439766	C	04-04-1996	EP 0710539 A JP 8258079 A US 5977266 A	08-05-1996 08-10-1996 02-11-1999
EP 0835898	А	15-04-1998	DE 19641904 A JP 10130459 A	16-04-1998 19-05-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Fax: (+31-70) 340-3016

anales Aktenzeichen

PCT/EP 99/07277

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 7 B32B25/08 B29C45/16 C08L53/02 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) B32B B29C C08L IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie³ 1.2.5 EP 0 837 097 A (ADVANCED ELASTOMER X SYSTEMS) 22. April 1998 (1998-04-22) Seite 7, Zeile 54 -Seite 8, Zeile 56; Ansprüche 1-4,6-10 DE 44 34 656 C (SIDLER GMBH & CO) A 4. April 1996 (1996-04-04) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-4 1-4,6-10 DE 44 39 766 C (HOECHST AG) Α 4. April 1996 (1996-04-04) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-4,10EP 0 835 898 A (TICONA GMBH) Α 15. April 1998 (1998-04-15) Ansprüche Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen er dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Anmeldedatum veröffentlicht worden ist kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wern die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 10/02/2000 1. Februar 2000 ~ Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Pamies Olle, S

"TERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, une zur setben Patentfamilie gehören

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhanci Path): 45 - 470

males Aktenzeichen PCT/EP 99/07277

Im Recherchenberic	ht	T Control I		99/0/2//
ngeführtes Patentdoku	ment	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0837097	Α	22-04-1998	DE 69603734 D JP 10130362 A US 5852118 A	16-09-1999 19-05-1998 22-12-1998
DE 4434656	С	04-04-1996	KEINE	
DE 4439766	С	04-04-1996	EP 0710539 A JP 8258079 A US 5977266 A	08-05-1996 08-10-1996 02-11-1999
EP 0835898	A 	15-04-1998	DE 19641904 A JP 10130459 A	16-04-1998 19-05-1998